# PATE ABSTRACTS OF JAPAN



(11)Publication number:

04-076019

(43) Date of publication of application: 10.03.1992

(51)Int.CI.

CO8G 59/40 B32B 15/08 CO8J 5/18 COBL 63/00 // CO8L 63:00 CO8L 71:12

(21)Application number: 02-187866

(71)Applicant: ASAHI CHEM IND CO LTD

(22)Date of filing:

18.07.1990

(72)Inventor: KATAYOSE TERUO

**ODA HIROHARU** 

#### (54) CURABLE POLYPHENYLENE ETHER/EPOXY RESIN COMPOSITION

#### (57)Abstract:

PURPOSE: To obtain the title composition improved in the chemical resistance and heat resistance of a cured product without detriment to its dielectric properties and various performances by mixing an unsaturated polyphenylene ether resin with an epoxy resin in a specified ratio. CONSTITUTION: 90-10 pts.wt. unsaturated polyphenylene ether desirably one having a viscosity number (in a 0.5g/dl chloroform solution at 30° C) of 0.1-1.9 and prepared by introducing a functional group-containing a C-C double bond and/or a C-C triple bond as a side chain into a polyphenylene ether chain is mixed with 10-90 pts.wt. epoxy resin having at least two epoxy groups in the molecule and optionally a radical initiator, a curing agent, a filler, an antioxidant, a heat stabilizer, a plasticizer, a colorant, a flame retardant, etc., to obtain the title composition desirably having a total content of CI and Br of 5wt.% of above.

#### **LEGAL STATUS**

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

Date of extinction of right

Copyright (C): 1998,2003 Japan Patent Office

# Best Available Copy

⑩日本国特許庁(JP)

⑩特許出願公開

## ⑩ 公 開 特 許 公 報 (A) 平4-76019

⑤Int.Cl.⁵	識別配号	庁内整理番号
C 08 G 59/40 B 32 B 15/08 C 08 J 5/18 C 08 L 63/00 C 08 L 63:00 71:12	NKH CEZ NJY	8416-4 J 7148-4 F 8517-4 F 84164 J
11-14		

審査請求 未請求 請求項の数 11 (全 16 頁)

@公開 平成 4年(1992) 3月10日

❷発明の名称

硬化性ポリフエニレンエーテル・エポキシ樹脂組成物

②特 願 平2-187866

②出 願 平2(1990)7月18日

⑩発 明 者 片 寄

照雄

神奈川県川崎市川崎区夜光1丁目3番1号 旭化成工業株

式会社内

**@**発明者 小

弘治

神奈川県川崎市川崎区夜光1丁目3番1号 旭化成工業株

式会社内

⑪出 願 人 旭化成工業株式会社

大阪府大阪市北区堂岛浜1丁目2番6号

砂代 理 人 弁理士 野崎 銕也

H7

#### .明 和 書

#### 1. 発明の名称

硬化性ポリフェニレンエーテル・エポキシ<sub>。</sub> 樹脂組成物

## 2. 特許請求の範囲

- 1. (a) 不飽和語を含むポリフェニレンエーテル樹脂および (b)エポキン樹脂からなる硬化性ポリフェニレンエーテル・エポキシ樹脂組成物であって、 (a) 成分と (b) 成分の和 100 取散部を基準として (a) 成分が90~10 取最部、 (b) 成分が10~90 取量部であることを特徴とする硬化性ポリフェニレンエーテル・エポキシ樹脂組成物。
- 2. 塩素および具案の合計の含量が5 重量 %以上である請求項1 記載の硬化性ポリフェニレンエーテル・エポキシ樹脂組成物。
- 形状がフィルムである緯水項1または2記載の 硬化性ポリフェニレンエーテル・エポキシ樹脂組 成物。
- 1. 請求項1または2記載の硬化性ポリフェニレン

エーテル・エポキシ樹脂組成物を硬化して得られた硬化ポリフェニレンエーテル・エポキシ樹脂組成物。

- 5. 形状がフィルムである請求項4記載の硬化ポリフェニレンエーテル・エポキシ樹脂組成物。
- 8. (a) 不飽和基を含むポリフェニレンエーチル樹脂、 (b)エポキシ樹脂、および (c) 菇材からなる 硬化性複合材料であって、 (a) 成分と (b) 成分の 和 100重量部を基準として (a) 成分が90~10重量 部、 (b) 成分が10~90重量部であり、かつ (a)~(c) 成分の和 100重量部を基準として (c) 成分が 5~90重量部であることを特徴とする硬化性複合材料。
- 7. 塩素および良素の合計の含量が (a)成分と (b) 成分の和を基準として5重量%以上である請求項6記載の硬化性複合材料。
- 8. 請求項6または7記載の硬化性複合材料を硬化 して得られた硬化複合材料。
- 9. 請求項8記載の硬化複合材料と金属箔からなる 磁圏体。

- 2 -

- 10. 金属ベース上に結求項8記載の硬化複合材料からなる絶縁隔を鎖層した積層板。
- 11. 金属ペース上の少なくとも片面に請求項8配載 の硬化複合材料からなる絶縁層が積層されており、 かつ該絶縁層の少なくとも最表層に金属箔が積層 されていることを特徴とする金属張り積層板。
- 3. 発明の詳細な説明

[ 産業上の利用分野]

本発明は、硬化性ポリフェニレンエーテル・エ ポキン樹脂組成物およびこれを硬化して得られる 硬化体に関する。

さらに本発明は、該樹脂組成物と基材からなる 複合材料、その硬化体、硬化体と金属箔からなる 積層体、および硬化体と金属板からなる積層板に 関する。

本発明の樹脂組成物は、硬化後において優れた 耐楽品性、誘電特性、耐熱性、難燃性を示し、電 気座梁、電子座梁、宇宙・航空機座業等の分野に おいて誘電材料、絶縁材料、耐熱材料等に用いる ことができる。特に片面、両面、多層プリント基

- 3 -

フェノールAのボリグリシジルエーテル、エボキ・シフェノールノボラック樹脂等一般のものが使用されており、アミン類をはじめとする様々な公知の硬化剤を用いることによって硬化が行われている。しかしこの硬化物は耐薬品性にひどく劣っており、プリント茶板材料に要求される耐トリクロロエチレン性をまったく示さない。

耐凝品性を改等し、さらに難燃性を付与した材料として、特開平2-55721 号および同 55722ほ公報には、(1)ビスフェノールポリグリンジルエーテル、エポキシノボラック、臭素化ビスフェノールの反応生成物からなる樹脂組成物、(11)ポリフェニレンエーテル、(111)ノボラック樹脂、(1v)イミダソールおよびポリアミン類、(v) Sb2、O5 からなる樹脂組成物が開示されている。しかしながら、この硬化体においても耐トリタロロエチレン性の改善はなお不十分であり、トリクロロエチレン機の後においてはざらつき等外観の著しい変化が認められる。また特別平2-55721 号公報中の実施例6に示されるよう

板、セミリジッド基板、放熱特性に優れた基板等 として用いることができる。

【従来の技術】

特公昭 64・3228号公報には、ポリフェニレン エーテルと各種のエポキシ樹脂との組み合わせが 開示されている。このエポキシ樹脂としては、 ピスフェノール A や3.3'.5.5'-テトラブロモビス

- 4 --

に、ポリフェニレンエーテルを全樹脂組成中の約 1/2 も用いているにもかかわらず、誘電率は4.18と十分な改良は行われていない。これは市販のガラス/エポキシ樹脂銅張り積層板の誘電率4.5(樹脂量約40%) とほぼ同一のレベルである。

一方、ヨーロッパ特許公報第815829号には、ポリフェニレンエーテル、ピスフェノールA型エポキン樹脂、およびアミン硬化剤からなる樹脂組成物が関示されている。しかしながらこの硬化物の耐薬品性については、周明細書中には何ら説明がなされておらず、最近増々要求特性が厳しくなっているため前記特公昭64-3228号と同様より一層の耐薬品性の改善が待たれている。

#### [発明が解決しようとする課題]

本発明は以上のような事情に鑑みてなされたものであり、ポリフェニレンエーテルの優れた誘電特性とエポキシ樹脂のバランスのとれた各種の性能および経済性を兼ね備え、かつ硬化後において優れた耐楽品性と耐熱性を示す新規な硬化性ポリフェニレンエーテル・エポキシ樹脂組成物を提供

しようとするものである。

(課題を解決するための手段)

本党明省らは上述のような課題を解決するため 鋭意検討を重ねた結果、本発明の目的に沿った 新規な樹脂組成物を見い出し本発明を完成するに 致った。本発明は次に述べる7つの発明より構成 される。

すなわち本発明の第1は、 (a)不飽和基を含むポリフェニレンエーテル樹脂および (b)エポキシ樹脂からなる硬化性ポリフェニレンエーテル・エポキシ樹脂組成物であって、 (a)成分と (b)成分の和 100重量部を基準として (a)成分が90~10重量部、 (b)成分が10~90重量部であることを特徴とする硬化性ポリフェニレンエーテル・エポキシ樹脂組成物を提供する。

本発明の第2は、上記第1発明の硬化性ポリフェニレンエーデル・エポキシ樹脂組成物を硬化して得られた硬化ポリフェニレンエーデル・エポキシ樹脂組成物を提供する。

本発明の第3は、上記第1発明の硬化性ポリ

<del>--</del> 7 ---

組成物の (a) 成分として用いられる不飽和基を含むポリフェニレンエーテル樹脂とは、ポリフェニレンエーテル樹脂とは、ポリフェニレンエーテル樹脂とはで設案・炭素三 取結合および/または炭素・炭素三取結合を含む 官能基を導入したものを指す。 その好適な例としては、例えば次の一般式 (I) で表わされるポリフェニレンエーテル樹脂と一般式 (II) のアルケニルハライドおよび/または一般式 (IV) のアルキニルハライドの反応生成物からなる樹脂であって、

$$Q - \{J - H\}_n \qquad (I)$$

(式中、mは1~6の整数であり、Jは次式(Ⅱ) で表わされる単位から実質的に構成されるポリ フェニレンエーテル鎖であり、

Qはmが1のとき水素原子を表わし、mが2以上のときは一分子中に2~6個のフェノール性水酸

フェニレンエーテル・エボキシ樹脂組成物と基材 からなる硬化性複合材料を提供する。

本発明の第4は、上記第3発明の硬化性複合材料を硬化して得られた硬化複合材料を提供する。

本発明の第5は、上記第4発明の硬化複合材料 と金属窓からなる積層体を提供する。

本雅明の第6は、金属ベース上に上記第4発明の硬化複合材料からなる絶縁層を積勝した積層板を提供する。

設後に本発明の第7は、金属ベース上の少なく とも片面に上記第4発明の硬化複合材料からなる 絶級層が積層されており、かつ該絶線層の少なく とも最裏層に金属箔が積層された金属最り積層板 を提供する。

以上の7つの発明について以下に詳しく説明する。

まず本発明の第1および第2である硬化性ポリフェニレンエーテル・エポキシ樹脂組成物とその 硬化体について説明する。

硬化性ポリフェニレンエーテル・エポキシ樹脂

-- 8 --

基を持ち、フェノール性水酸器のオルト位および パラ位に低合不活性な微換器を有する多官能性 フェノール化合物の残器を表わす。〕

$$X \leftarrow CH_2 \rightarrow QC \leftarrow C \qquad R_1 \qquad (m)$$

$$R_3 \qquad R_2 \qquad (N)$$

$$Y \leftarrow CH_2 \rightarrow R \qquad (N)$$

【式中、Q 、 k は各々独立に  $1 \sim 4$  の整数であり、X 、 Y は各々独立に塩素、 Q 業またはヨウ素であり、  $R_1 \sim R_4$  は各々独立に水素、メチル基またはエチル基である。】

Xおよび/またはY、下記アルケニル基および/ またはアルキニル芸がそれぞれ共有的にポリフェ ニレンエーテル樹脂に結合している樹脂を挙げる ことがアウス

$$-\leftarrow CH_2 \rightarrow gC = C \begin{pmatrix} R_1 \\ R_2 \\ R_2 \end{pmatrix}$$

- 10 -

 $\leftarrow CH_2 \rightarrow k C = C - R_4$  (IV')

一般式 (I) のポリフェニレンエーテル樹脂について説明すると、Qの代表的な例としては、次の4種の一般式で表わされる化合物群が挙げられる。

$$\mathbf{v} - \left(\mathbf{z} - \left(\mathbf{z} - \left(\mathbf{x} - \mathbf{x}\right)\right)\right)$$

- 11 -

Y ( A<sub>j</sub>

- 12 -

等がある。

- 13 -

j) 次の一般式で扱わされる単位であって (Ⅱ) 以外のもの、

$$\begin{array}{c}
R_{B} \\
R_{I}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R_{S} \\
R_{E}
\end{array}$$

(式中、 $R_5 \sim R_8$  は各々独立に水常、アルキル 恭、散換アルキル茲、アリール語、置換アリール 品を変わす。)

(i) 次の一般式で表わされる単位、

- 15 -

をグラフト重合させて得られる単位または末端基。 一般式 (V) の単位の例としては、

築が挙げられる。

一般式 (VI) の単位の例としては、

等が挙げられる。

一般式 (VII) の末端茲の例としては、

等が挙げられる。

【式巾、 $R_g \sim R_{15}$ は各々独立に水梨、アルキル 括、間換アルキル括、アリール括、配換アリール 基を表わし、 $R_{14}$ ,  $R_{15}$ が同時に水梨であることはない。】

ill) 次の一般式で表わされる末端基、

Iv)上記式(II) および一般式(V)~(W)の 単位または末端基に対し、スチレン、メタクリル 酸メチルなどの不飽和結合を持つ取合性モノマー

- 16 -

次に一般式 (田) のアルケニルハライドの具体的な例を挙げると、アリルクロライド、アリルブロマイド、アリルアイオダイド、4・プロモ・1・ブテン、トランス・および/またはシス・1・ブロモ・2・プテン、トランス・および/またはシス・1・クロロ・2・プテン、1・クロロ・2・メチル・プロペン、5・プロモ・1・ペンテン、4・プロモ・2・メチル・2・ペンテン等がある。

一般式 (N) のアルキニルハライドの具体的な例を挙げるとプロパルギルクロライド、プロパルギルブロマイド、プロパルギルアイオダイド、4・プロモ・1・ブチン、4・プロモ・2・ブラン、5・プロモ・1・ペンチン、5・プロモ・2・ペンチン、1・ヨード・3・ヘキシン、6・プロモ・1・ヘキシン等がある。

これらのアルケニルハライドおよびアルキニル ハライドは、一種のみあるいは二種以上をあわせ て用いることができる。

本発明の (a)成分に用いられる不飽和慈が導入されたポリフェニレンエーテル樹脂は、例えば特開昭 64 - 69628 号、同 64 - 69629 号、特開平 1-118426号、同 1-118428号、特願平 1-62041 号、同 1-58708 号に開示された方法に従い、一般式 ( I )のポリフェニレンエーテル樹脂を有機金属でメタル化し、続いてアルケニルハライド ( IV ) で で 接反応することにより 製造することができる。

本方法に従って製造されるポリフェニレンエー テル樹脂は、少なくとも次の2種ないし3種の構 造式で表わされる単位より構成される。

- 19 -

樹脂自体の熱安定性が低下するので好ましくない。

上記の方法で得られる不飽和基が導入されたポリフェニレンエーテル樹脂の好ましい例としては、以下に述べる樹脂とアリルプロマイド、アリルクロライド、プロパルギルプロマイド、プロパルギルクロライドの反応生成物からなる樹脂を挙げることができる。

2.6 - ジメチルフェノールの単独重合で得られるポリ(2.8 - ジメチル・1.4 - フェニレンエーテル)、ポリ(2.6 - ジメチル・1.4 - フェニレンエーテル)のポリスチレングラフト共重合体、2.6 - ジメチルフェノールと2.8 - トリメチルフェノールと2.6 - ジメチルフェノールと2.6 - ジメチルフェノールを多音がより、次低合体、2.6 - ジメチルフェノールを多音がは1~5 の存在下で飛合して得られた多質能昭88 - 201222号、特開で1-29748 号に開示されているような一般式(V)および(VI)の単位を含む無

(式中、Rは前記アルケニル基(Ⅲ′)および/またはアルキニル基(Ⅳ′)を表わす。)

さらには上記の他、次の単位を含むこともある。

(式中、2はハロゲンを表わす。)

上記一般式(四)に由来するハロゲンの含量は、
該ポリフェニレンエーテル樹脂を基準として O Q
上 20 重量 知以下の範囲であり、より好ましくは O
以上 20 重量 知识下の範囲である。本発明に用いられる不飽和基が導入されたポリフェニレンエーテル 樹脂中には、必ずられてがかがに塩素、臭素である場合には、本発明組成物に 異燃性を付与する場合 のであるという効果がある。 難燃性を付与する場合 好ましいハロゲンの含量は 1 重量 % 以上であるしかし 30 重量 % を越えるとポリフェニレンエーテル

- 20 -

合体、例えば特願平1-185768号に開示されているような一般式 (V) の単位および一般式 (VI) の末端基を含む樹脂等。

本発明の硬化性ポリフェニレンエーテル・エボキン樹脂組成物に用いられる不飽和基を含むポリフェニレンエーテル樹脂の他の例としては、次のような繰り返し単位を含む樹脂を挙げることができる。

【式中、R<sub>24</sub>, R<sub>25</sub>は各々独立に水素、アルキル キル基、フェニル基を変わす。】

具体的な例としては、米国特許第 8422082号に

開示されているような2 - アリル・6 - メチル フェノールと 2.6・ジメチルフェノールの共賃合 体、米国特許第 3281393号に開示されているよう な 2.8・ジアリル・4・プロモフェノールと2.8-ジメチル・4・プロモフェノールの共組合体、特 公昭68-47788号に開示されているような 2.8・ジ プレニルフェノールと 2.6・ジメチルフェノール の共重合体、同じく 2.6・ピス (2・プテニル) フェノールと 2.6・ジメチルフェノールの共介合 体、同じく 2.8 - ジシンナミルフェノールと 2.8 ・ジメチルフェノールの共頂合体、特別昭 58・27719 号に捌示されているような2・プレニ ル・6・メチルフェノールの単独頂合体、同じく 2・プレニル・6・メチルフェノールと 2.8・ジ メチルフェノールの共重合体、同じく2 (2-プテニル) - 6 · メチルフェノールの単独頂合体、 同じく2 - (2 - プテニル) - 6 - メチルフェ ノールと 2.6・ジメチルフェノールの共預合体、 同じく2・シンナミル・6・メチルフェノールの 単独重合体、同じく2・シンナミル・6・メチル

-- 23 --

い。逆に 100モル%を越えると硬化後において非 常に脆くなるので好ましくない。

また本発明において用いられる不飽和基が導入されたポリフェニレンエーテル樹脂の分子量については、30  $^{\circ}$   $^{$ 

本発明の硬化性ポリフェニレンエーテル・エポキシ樹脂組成物の (b)成分として用いられるエポキシ樹脂とは、一分子中に2個以上のエポキシ語を含有するものであればよく、公知のものがかって、公別のもしくは二種以上組み合わせて用いられる。 代表的な例としては、フェノール類定にはアって、カロール類とエピクロレエーテル型エポキシ樹脂によって得られるグリシジルエステル型エポキシ樹脂によって得られるグリシジルアミン型エポキシ樹脂、二重組合の酸化によって得られる内

フェノールと 2.8 - ジメチルフェノールの共**重合** 体等が挙げられる。

また米国特許第 4684742号に開示されたポリ(2.6・ジメチル・1.4・フェニレンエーテル)の 2.6 位のメチル基をピニル雑に変換して得られる樹脂、同じくポリ(2.6・ジメチル・1.4・フェニレンエーテル)のフェニル基の 3.5位にピニル基を導入して得られる樹脂も本発明に用いられる不飽和基を含むポリフェニレンエーテル樹脂の好ましい例の一つである。

本発明において用いられる不飽和悲を含むポリフェニレンエーテル樹脂の不飽和恭の含量の範囲は、次式の定義に従った場合 0.1モル%以上 100モル%以下、より好ましくは 0.5モル%以上50モル%以下が好適である。

不飽和茲の含量。

不飽和茲の全モル数 ×100 フェニル茲の全モル数 (モル%) 不飽和茶の含量が 0.1モル%を下まわると硬化後の耐薬品性の改善が不十分となるので好ましくな

-- 24 ---

部エポキシ樹脂等が挙げられる (これらの詳細については、例えば新保正樹編、「エポキシ樹脂 ハンドブック」 (日刊工業新聞社、1987) を参照 のこと)。

以上説明した (a).(b)2つの成分の配合割合は、 阿者の和 100 年程部を基準として (a)成分が90~ 10重量部、 (b)成分が10~90重量部であり、より 好ましくは (a)成分80~20重量部、 (b)成分20~ 80重量部、 ちらに好ましくは (a)成分75~80重量 部、 (b)成分が25~70重量部の範囲である。

(b) 成分が10重量部未満では耐製品性が不十分であったり、後述するように企風箔等と接着させた場合、接着強度が得られず好ましくない。逆に(b) 成分が90重銀部を越えると誘地特性が低下するので好ましくない。

本発明において、 (a) 成分として不飽和茶と同時に臭素または塩素を含むポリフェニレンエーテル樹脂を用いたり、 (b) 成分として臭素化エポキシ樹脂を用いると、難燃性の樹脂組成物を得ることができる。難燃性を付与するための好ましいハ

ロゲン含母は、 (a),(b)両成分の和を基準として 5 重畳%以上、より好ましくは10重量%以上である。

上記の (a).(b)2つの成分を混合する方法としては、両者を溶媒中に均一に溶解または分散させる溶液混合法、あるいは押し出し機等により加熱して行う溶脱プレンド法等が利用できる。

溶液混合に用いられる溶媒としては、ジクロロメタン、クロロホルム、トリクロロエチレンなどのハロゲン系溶媒;ベンゼン、トルエン、キシレンなどの芳谷族系溶媒;アセトン、メチルエチルケトン、メチルイソプチルケトンなどのケトン系溶媒等が単独で、あるいは二種以上を組み合わせて用いられる。

本発明の樹脂組成物は、特に限定するものではないが、フィルム状として良好に使用することができる。その製造方法としては、例えば通常の溶媒成膜法 (キャスティング法) 等が利用でき、任意の厚みのものが製造できる。フィルムの製造に適した組成は、特に限定するものではないが、

- 27 -

シ樹脂ハンドブック」(日刊工業新聞社,1987)、 室井宗一,石村秀一著,「入門エポキシ樹脂」 (高分子刊行会,1988)等を参照のこと)。

ラジカル開始剤および硬化剤は、それぞれ一種 のみを単独で用いてもよく、二種以上を組み合わ せて用いてもよい。

本発明の樹脂組成物は、上記のラジカル開始剤、 硬化剤の他にその用途に応じて所強の性能を付写填 材や添加剤を配合して用いることができる。充填 材は繊維状であっても粉末状であってもよれが ラス繊維、アラミド繊維、アスペスト繊維、オーボンスは、ボカー ボプラック、シリカ、アルミナ、タルクこことがが きる。添加れとしては、酸料、熱色剤で きる。添加、可塑剤、質料、熱色剤を がられる。また難燃性の一般の向上を図る目ので 塩素系、臭素系、リン系の難燃剤や、Sb2O3・ Sb2O5、NaSbO3・1/4R2O等の (a) 成分と (b)成分の和 100重畳部を基準として (a) 成分90~20重量部、 (b)成分10~80重量部の 範囲が好適である。 (b)成分が10重量部未満では 前述の通り耐災品性や金属箔との接着性が不十分 であり好ましくない。逆に (b)成分が80重量部を 越えるとフィルムが脆くなったり、 べたつきが生じて取り扱い性に劣るため好ましくない。

本発明の樹脂組成物は、後述するように加熱等 の手段により架橋反応を起こして硬化するが、そ の際の温度を低くしたり架橋反応を促進する目的 でラジカル開始剤や硬化剤を含有させて使用して もよい。

ラジカル開始剤としては、通常の過酸化物が使 用できる。

また硬化剤としては、通常のエポキシ樹脂の硬化剤、例えばポリアミン系硬化剤、酸無水物系硬化剤、ポリフェノール系硬化剤、ポリメルカプタン系硬化剤、アニオン最合型触媒型硬化剤、カチオン重合型触媒型硬化剤、潜在型硬化剤等が使用できる(詳細は、例えば新保正樹櫞。「エポキ

- 28 -

邀助剤を併用することもできる。さらには、例えばアリルグリシジルエーテル、グリシジルメタクリレート、グリシジルアクリレート等の架橋性のモノマー、ポリフェニレンエーテルをはじめとする熱可塑性樹脂、あるいは他の熱硬化性樹脂を一種または二種以上配合することも可能である。

本発明の第2の硬化ポリフェニレンエーテル・ エポキシ樹脂組成物は、以上に述べた硬化性ポリ フェニレンエーテル・エポキシ樹脂組成物を硬化 することにより得られるものである。硬化の方法 は任窓であり、熱、光、電子線等による方法を採 用することができる。

加熱により硬化を行う場合その温度は、ラジカル開始剤、硬化剤の有無やその種類によっても異なるが、80~800 ℃、より好ましくは 150~250 ℃の範囲で選ばれる。また時間は1分~10時間程度、より好ましくは1分~5時間である。

得られた硬化ポリフェニレンエーテル・エポキシ樹脂組成物は、赤外吸収スペクトル法、高分解 他固体核磁気共鳴スペクトル法、熱分解ガスクロ マトグラフィー等の方法を用いて樹脂組成を解析 することができる。

本発明の硬化ポリフェニレンエーテル・エポキ シ樹脂組成物は、特に限定するものではないが、 フィルム状として良好に使用することができる。

またこの硬化ポリフェニレンエーテル・エポキシ樹脂組成物は、第4発明として後述する硬化複合材料と同様、金属箔および/または金属板と張り合せて用いることができる。

次に本発明の第3および第4である便化性複合 材料とその硬化体について説明する。

本発明の硬化性複合材料は、本発明の第1として上で説明した硬化性ポリフェニレンエーテル・エポキン樹脂組成物と基材より構成される。本発明に用いられる基材としては、ロービングクロス、クロス、チョップドマット、サーフェシングマット等の各種ガラス布またはガラス不織布:セラミック繊維布、アスベスト布、金属繊維布およびその他合成もしくは天然の無機繊維布;ポリビニルアルコール繊維、ポリエステル繊維、アクリル

- 31 -

が使用できる。

本発明の複合材料を製造する方法としては、例えば本発明の第1の項で説明した (a),(b)成分と、必要に応じて他の成分を前述のハロゲン系、芳香族系、ケトン系等の溶媒もしくはその混合溶媒中に均一に溶解または分散させ、基材に含浸させた後乾燥する方法が挙げられる。

含浸は浸渍(ディッピング)、強布等によって 行われる。含没は必要に応じて複数回繰り返すこ とも可能であり、またこの際組成や濃度の異なる 複数の溶液を用いて含没を繰り返し、最終的に希 留とする樹脂組成および樹脂量に稠発することも 可能である。

本発明の第4の硬化複合材料は、このようにして得た硬化性複合材料を加熱等の方法により硬化することによって得られるものである。その製造方法は特に限定されるものではなく、例えば該硬化性複合材料を複数枚重ね合わせ、加熱加圧下に各胎間を接符せしめると同時に熱硬化を行い、所銀の厚みの硬化複合材料を得ることができる。ま

繊維、全芳香族ポリアミド繊維等の合成繊維から 得られる織布または不雄布;綿布、麻布、フェル ト等の天然繊維布;カーボン繊維布;クラフト紙、 コットン紙、紙・ガラス混織紙等の天然セルロー ス系布等が、それぞれ単独で、あるいは2種以上 併せて用いられる。

本発明の硬化性複合材料における基材の占める 割合は、硬化性複合材料 100重量部を基準として 5~90重量部、より好ましくは10~80重量部、さ らに好ましくは20~70重量部の範囲である。基材 が5重量部より少なくなると複合材料の硬化後の 寸法安定性や強度が不十分であり、また基材が90 重量%より多くなると複合材料の誘電特性や難燃 性が劣り好ましくない。

本発明の複合材料には、必要に応じて樹脂と葉材の界面における接着性を改善する目的でカップリング剤を用いることができる。カップリング剤としては、シランカップリング剤、チタネート系カップリング剤、アルミニウム系カップリング剤、ジルコアルミネートカップリング剤等一般のもの

- 32 -

た一度接着硬化させた硬化複合材料と硬化性複合 材料を組み合わせて新たな層構成の硬化複合材料 を得ることも可能である。

積層成形と硬化は、通常熱プレス等を用い同時に行われるが、両者をそれぞれ単独で行ってもよい。すなわち、あらかじめ積層成形して得た未硬化あるいは半硬化の複合材料を、熱処理または別の方法で処理することによって硬化させることができる。

成形および硬化は、温度80~800 ℃、圧力 0.1~1000kg/cd、時間1分~10時間の範囲、よ り好ましくは、温度 150~250 ℃、圧力1~500 kg/cd、時間1分~5時間の範囲で行うことがで きる。

最後に本発明の第5、第6、および第7である 積層体、積層板、金属張り積層板について説明する。

本発明の額層体とは、本発明の第4として上で 説明した硬化複合材料と金属箔より構成されるも のである。また積層板とは、同じく硬化複合材料 と金属板より構成されるものであり、金属張り積 層板とは、硬化複合材料、金属箔、および金属板 より構成されるものである。

ここで用いられる金腐箱としては、例えば飼箱、アルミニウム箱等が挙げられる。その厚みは特に限定されないが、  $5\sim200~\mu\,\mathrm{m}$ 、より好ましくは $5\sim100~\mu\,\mathrm{m}$ の範囲である。

また金属板としては、例えば鉄板、アルミニウム板、ケイ素領板、ステンレス板等が挙げられる。その厚みは特に限定されないが、 0.2m~10mm、より好ましくは 0.2m~5mmの範囲である。金の研究は使用に先立ち、その接着性を改立されたの接着性をすずである。ためストックでは、サング、アルマイト処理、化成皮膜処理を放けていることができる。では、砂酸サトリウムで脱脂し、水酸化ナトリウムで脱酸サトリウムで脱脂し、水酸化ナトリウムで限定されない。

本発明の積層体、積層板、および金属張り積層

- 35 -

等が挙げられるが、特にこれらに限定されない。 ・上記の積層成形と硬化は、本発明の第4と同様 の条件で行うことができる。

〔実 施 例〕

以下、本発明を一層明確にするために実施例を 挙げて説明するが、本発明の範囲をこれらの実施 例に限定するものではない。

以下の実施例には各成分として次のようなもの を用いた。

土ポキシ樹脂;

- ・ ピスフェノールAグリシジルエーテルエポキ・ シ樹脂
- : 旭化成 AER 881 エポキシ当員 189
- ・ 低臭素化ビスフェノールAグリンジルエーテ ルエポキン樹脂
  - ・ 旭化成 AER 711 エポキシ当量 485 奥索含量 20面量%
- ・ 高臭素化ビスフェノールAグリンジルエーテ ルエポキシ樹脂
- ・・・ ダウケミカル DER 542

板を製造する方法としては、例えば本発明の第3 として上で説明した硬化性複合材料と、金属箔お よび/または金属板を目的に応じた層構成で積層 し、加熱加圧下に各層間を接着せしめると同時に 熱硬化さぜる方法を挙げることができる。

例えば積層体においては、硬化性複合材料と金 関笛が任意の層構成で積層される。金属指は表層 としても中間層としても用いることができる。

積層板においては、金属板をベースとしその片面または両面に硬化性複合材料が積層される。

金属張り積層板においては、金属板をベースと しその片面または両面に硬化性複合材料を介して 金属箔が積層される。この際金属箔は最表層とし て用いられるが、最表層以外に中間層として用い てもよい。

上記の他、積層と硬化を複数回繰り返して多層 化することも可能である。

金属箔および金属板の接着には接着剤を用いる こともできる。接着剤としては、エポキシ系、ア クリル系、フェノール系、シアノアクリレート系

- 36 ---

ェポキシ当鼠 320 臭素含量 48阻鼠% クレソールノボラックエボキシ樹脂

. . . 旭化成' E.C.N 278 エポキシ当量 220

RH 60 201

2.5-ジメチル・2.5-ジ (t、ブチルパーオキシ) ヘキシン・3 (日本油脂パーヘキシン25B)

硬化剂:

2 E 4 M 2 2 - エチル・4 - メチルイミダ ソール

2MZ 2・メチルイミダゾール

DDM 4.4' - ジアミノジフェニルメタシ

BPR t・プチルフェノールレソール樹

脂 (群栄化学 PS 2657)

PPN フェニルフェノールノボラック樹

. 脂(群栄化学 PS2880)

難 燃 助 剤:

Sb<sub>2</sub>O<sub>8</sub> (日本精鉱 PATOX-M) Sb<sub>2</sub>O<sub>8</sub> (日座化学 NA-4800) ガラスクロス:

Eガラス製、目付48g/㎡または 105g/㎡

- 38 -

特開平 4-76019(11)

Dガラス製、目付87g/㎡

実施例 1~3

不飽和基を含むポリフェニレンエーテル樹脂の 合成

<u>硬化性ポリフェニレンエーテル・エポキシ樹脂</u> 組成物および硬化ポリフェニレンエーテル・エ ポキシ樹脂組成物

上記アリル基置換ポリフェニレンエーテルとエポキシ樹脂、開始剤、硬化剤、およびグリシジルメタクリレートを表1に示した組成でクロロホルムに溶解させ、テフロン板上に流して成膜した。 得られたフィルムは取さが約 100μmであった。 成膜性はいずれも良好であり、液状エポキシ樹脂(AER 331)を65瓜量部用いたものでも裏面のベ

たつきは認められなかった。

このフィルムをエアーオーブン中で乾燥させた 後、真空ブレス中で 200℃×2時間の条件で成 形・硬化させ、厚さ約1 mの硬化物を得た。

この駅化物は、トリクロロエチレン中で5分間 煮沸しても外観に変化は認められなかった。

比較例 1

アリル基置換ポリフェニレンエーテルの代りにポリ(2.8 - ジメチル・1.4 - フェニレンエーテル)( n sp/C = 0.56)を用いて、姿1の組成で突施例1~3と同じ操作を繰り返した。得られた硬化物をトリクロロエチレン中で5分間激沸したところ著しい影測と反りが認められた。

(以下汆白)

- 39 -

- 40 -

h	1	×	ė	
R	7	٧	١	

	舜			玖	(重量部)	硬化条件	#	(g
	不飽和基が導入された					温度	整	耐トリクロロ
	ボリレメパフンユーデル   エボキン短幅   既治色	ロボサン猫脂	医双鳃	硬化湖	その命			<b>ドナフン</b> 和
	樹脂 (置換基、置換率)					( C ) (hr)	(jr)	
実施例1	65 (T 1) N, 14%)	35	1.95	1.4	8.5(グリンジルメタ	200	~	<i>.</i> 0
		(AER331)		(2E4MZ)	クリレート)			
申搭函2	50 (7 1) 14. 14%)	90	1.5	2.0	0	200	. 2	0
		(A E R331)		(2E4MZ)				
钟播应3	35 (7 U.M. 14%)	99 .	1.05	2.6	0	200	2	0
		(AER331)		(2E4MZ)				
比較例1	35 ( -, 0%)	99	.0	2.6	0	200	7	×
	•	(AER331)		(2E4MZ)				

a) 〇 外観は良好であった。 × 膨倒と反りが認められた。

奖施例 4~11

<u>不飽和味を含むポリフェニレンエーテル樹脂の</u> 合成

実施例4~7および9では、実施例1~3で用いたものと同じポリマーを用いた。

契施例 8 では、団様の方法で平均置換率28%、 n<sub>sp</sub>/ C = 0.50のアリル基置換ポリフェニレン エーテルを合成して用いた。

実施例10では、実施例1~3で合成したアリル 基低機ポリフェニレンエーテルを、特別昭84~ 69628 号に開示された公知の方法に従って平均置 換率14%、 $\eta_{SP}/C=0.58$ のプロバルギル蒸置換 ポリフェニレンエーテルに変換して用いた。

#### - 42 -

の方法で測定し、表3に示した通りの良好な結果 を得た。

1. 耐トリクロロエチレン性

鋼箱を除去した積脳体を25mm角に切り出し、トリクロロエチレン中で5分間煮沸し、外観の変化を目視により観察した。

- 2. 誘化率、誘心正接
- 1 Allz で測定を行った。
- 3. ハンダ耐熱性

網箔を除去した難層体を25mm角に切り出し、 260 ℃のハンダ浴中に 120秒間浮かべ、外観の変 化を目視により観察した。

4. 綱箱引き刺し強さ

授廃体から幅20mm、長さ 100mmの試験片を切り出し、網箔面に幅10mmの平行な切り込みを入れた後、面に対して垂直なる方向に50mm/分の速さで連続的に網箔を引き剥し、その時の応力を引張り試験機にて測定し、その応力の最低値を示した。

5. 雌 燃 性

銅箔を除去した積脳体から長さ 127mm、幅12.7

#### 硬化性複合材料

及2に示した組成で各成分をトリクロロエチレン中に溶解または分散させた。この溶液にガラスクロスを浸渍して含浸を行い、エアーオーブン中で乾燥させた。実施例4.7では目付48g/mのEガラスクロスを、実施例6では目付87g/mのDガラスクロスを、実施例5および8~11では日付105g/mのEガラスクロスをそれぞれ用いた

得られた硬化性複合材料はいずれも表面のべた つきが無く、取り扱い性に優れたものであった。

#### 預 府 体

このようにして得られた積層体の結物性を以下

- 43 -

mの試験片を切り出し、UL-94の試験法に雌じて行った。

比較例 2,3

実施例 7 および 8 において、アリル茲置換ポリフェニレンエーテルの代りに 7 sp/ C = 0.56のポリ(2.6 - ジメチル・1.4 ・フェニレンエーテル)を用いて同様の操作を行い、積層板を作製した。この積層板の耐トリクロロエチレン性を測定したところ、表面の著しい白化とガラスクロスの館出が認められた。

(以下汆白)

L												
			実施例4	実施の5	被結206	実施四7	城部第8	実施例9	实施例10	気能例1.1	比較例2	比較強3
	不認和器が	不飽和器が導入された	Ş£	0)	07	ŞE	\$0	æ	07	<b>&amp;</b>	æ	\$9
	ポリフェニ	ポリフェニレンエーテル	(7 y lb.	(7 1 h.	(7 y A.	(7 ) 16.	(T 1) IL.	(7 U.M.	(プロバルギル、 (3・ブテニル、	3.77=1.	(%0 - )	(%) -
#	場際 (置換器、置換率)	5. 医数律)	14%)	(%)	(%)1	(%)1	(%82	14%)	(4%)	18%)	,	·
		AER 331	30	Đ	0	0		0	0	0	0	0
	ሉ ት ች	T# + V AER 711	٠	89	8	â	•	8	. 99	•	\$	
松	報	DER S42	23	. •	0	. 0	\$	-	•	9	۰	38
C	•	ECN 278	0	.0.		20	0	0	0	9	20	. 0 .
器	噩	43	1.05	1.4	<b>†</b> "1	1.2	1.95	1.2	1.4	1.2	0	0
100€	æ	充	2E4MZ 1.3 BPR		16.2 BPR 16.2	16.2 DDM 7.3	2M2 0.7	PPN 24.4	PPN 26.4 BPR 16.2 DDM 12.2	DDM 12.2	8.1 маа	1.0 ZMZ
粉			٠	2E4MZ 0.6	2E4MZ 0.6   2E4MZ 0.6   2E4MZ0.13	2E4MZ0.13		2E4MZ0.65	2E4MZ0.65   2E4MZ 0.6   2E4MZ0.16   2E4MZ0.18	2E4MZ0.16	2E4MZ0.13	
>	<b>雅选助</b> 到	80 gas	Đ	0	0	0	0	0	2.5	0	0	0
	•	S b 2 05	0	2.5	2.5	on	Û	**	0	0		9
**	異数助剤を除く樹脂組成物	、樹脂組成物	16.4	10.2	10.2	8:3	16.4	10.3	10.2	18.9	8.4	. 16.9
<b>B</b>	中の具集含数(飯盤%)	<b>数 (新型%)</b>							•	•		
L	- #8	響	<b>Eガラスクロス</b>	Eガラスクロス	Dガラスクロス	Eガラスクロス	Eガラスクロス	Eガラスクロス	Eガラスクロス	<b>Eガラスクロス</b>	モガラスクロス	Eガラスクロス
		第20%	- 07	18	0g .	93	. 0%	93	99	\$\$	0)	. \$0
J												

裘

3

	硬化	<b>条件</b>	a)				銅箔引き剝し強さ	難燃性
	温度	時間	耐トリクロロ	誘電率	誘電正接	ハンダ耐熱性 <sup>a)</sup>		U L-94
	(°C)	(hr)	エチレン性				( kg / cm )	
実施例4	180	2	0	3.7	0.013	0	2.0	V - 0
実施例5	220	0.5	0	8.9	0.009	0	1.3	V - 0
奥施例6	220	0.5	0	3.6	0008	0	1.3	V - 0
実施例7	180	2	0	3.6	0.011	0	2.0	V - 0
実施例8	180	2	0	8.5	0.005	0	1.9	v - 0
実施例9	220	0.5	0	4.1	0.010	0	1.8	v - 0
实施例10	220	0.5	0	3.9	0.008	0	1.4	V - 0
実施例11	180	2	0	4.1	0.014	0	2.1	V - 0
比較例2	180	2	×	3.6	0.010	0	1.9	V - 0
比較例3	180	2	×	3.6	0.005	0	2.0	v – 0

a) O 外観は良好であった。

<sup>×</sup> 表面が白化し、ガラスクロスの露出が認められた。

#### 実施例 11

研磨、脱脂、エッチング処理を施した厚さ1.0 mmのアルミニウム板上に実施例7で得られた硬化 性複合材料3枚を稜層し、180℃、2時間、40 kg/cdの条件でプレス成形して積層板を作製した。

この額層板の熱抵抗は24℃/Wであり、アルミニウム板を使用しない場合(60℃/W)に比べて 熱放散性に優れたものであった。

熱抵抗は、85mm×50mmのサンプル上に回路を形成し、 100Qのチップ抵抗をハンダ付けし、電圧印加後の温度上昇を測定することにより行った。

#### 実施例 12

研磨、脱脂、エッチング処理を施した厚さ1.0mmのアルミニウム板上に実施例5で得られた硬化性複合材料3枚と厚さ85μmの網箔を積層し、220 ℃、80分、40kg/cdの条件でプレス成形して金属器り積層板を作製した。

この金属張り積層板の熱抵抗を突施例11と同様の方法で測定したところ28℃/Wであり、熱放散性に優れたものであった。

- 48 -

線材料、耐熱材料等として用いることができる。 特に片面、岡面、多層プリント基板、セミリジッ ド基板、金属ベース基板、多層プリント基板用プ リプレグとして好適に用いられる。

特許出願人 旭化成工聚株式会社

代 型 人 弁型士 野 崎 鎮 也

#### (発明の効果)

本発明の硬化性ポリフェニレンエーテル・エポキシ樹脂組成物は、溶媒成膜性が良好であり、液 状エポキシ樹脂を主成分として用いても表面のべたつきがない取り扱い性に優れたフィルムや硬化 性複合材料が得られる。またプレス時の樹脂流れ も良好である。

本発明の硬化性ポリフェニレンエーテル・エポキシ樹脂組成物を用いて得られる種圏体、積層板、 金属張り積層板は、良好な耐薬品性と優れた誘電 特性を兼ね備えた材料である。

すなわち、歳沸トリクロロエチレンに対する十 分な耐性を持ち、かつエボキシ樹脂を主成分とし ているにもかかわらずほぼ 4.0以下の誘電率を示 す。

この他耐熱性、難燃性、金属との接着性、寸法 安定性、あるいは熱放散性等の諸物性においてパ ランスのとれた特性を示す。

従って本発明の材料は、電気産業、電子産業、 宇宙・航空機産業等の分野において誘電材料、絶

- 49 -

# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

## **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS

IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES

FADED TEXT OR DRAWING

BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING

SKEWED/SLANTED IMAGES

COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS

GRAY SCALE DOCUMENTS

LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT

REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

# IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.